PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 61212592 A

(43) Date of publication of application: 20.09.86

(51) Int. CI C07H 3/02 B01J 39/04 C07H 1/00

(21) Application number: 60053432

(22) Date of filing: 19.03.85

(71) Applicant: TOKYO TANABE CO LTD

(72) Inventor: HAGIRI HIROSHI
TOBE TAKASHI

HATTORI MASAHIKO

(54) PRODUCTION OF D-RIBOSE

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled compound in high yield, by carrying out the epimerization of D-arabinose using a molybdic acid compound as a catalyst in the presence of a boric acid compound, and treating the reaction liquid with a column of a metal-type cation exchange material.

CONSTITUTION: D-arabinose used as the starting raw material is epimerized by heating preferably at 50W100°C in water, organic solvent or hydrous organic solvent in

the presence of a molybdic acid compound (preferably a VI-valent compound) and a boric acid compound. The obtained reaction liquid is passed through a column packed with a 2- or 3-valent metal-type cation exchange material (preferably polystyrenesulfonic acid-type strongly acidic ion exchange resin converted to Ca-type, etc.) and eluted usually with water to separate the objective compound. The amount of the boric acid compound is preferably 1.5VV3mol per 1mol of the raw material.

COPYRIGHT: (C)1986,JPO&Japio

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-212592

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)9月20日

C 07 H 3/02 B 01 J 39/04 C 07 H 1/00 7330-4C 8017-4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

❷発明の名称

Dーリボースの製造方法

②特 願 昭60-53432

②出 願 昭60(1985) 3月19日

⑫発 明 者

波 切

部

34

船橋市習志野台2-72-2

⑫発 明 者 戸

岳 志

東京都江東区亀戸5-29-4 成田方

砂発 明 者 服 部

雅彦

東京都世田谷区下馬6-29-1 東京田辺製薬株式会社世

田谷寮

⑪出 願 人

東京田辺製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目7番地3

砂代 理 人 弁理士 太田 恵一

明 期 樹の浄 樹(内容に変更なし) 明 細 舞

1. 発明の名称

D-リポースの製造方法

2. 特許請求の範囲

- (1) 水、有機溶媒又は含水有機溶媒中へ D アラビノース及びモリブデン酸化合物を加え、さらにホウ酸化合物を添加して加熱下でエピメリ化反応を行ない、次いで反応液を 2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体のカラムに通液して D リボースを分離することを特徴とする D リボースの製造方法。
- (2) 金属型陽イオン交換体の金属がカルシウム、 パリウム、ストロンチウム又はアルミニウムである特許請求の範囲オ(1)項記載の製造方法。
- 3. 発明の詳細な説明

[発明の目的]

産業上の利用分野

. 本発明はD~リポースの製造方法に関する。さ

ちに詳しくは、D-アラビノースをモリプデン酸化合物及びホウ酸化合物の存在下でエピメリ化反応を行ないD-リポースを高収率で製造する方法に関する。

従来の技術

従来、D・リポースを生産する方法としては、 天然物から抽出する方法、微生物による醱酵法、 化学合成法などが知られている。

化学合成法としては D - グルコースを酸素で酸化して D - アラボン酸とし、これをアルカリ条件下で D - リボン酸としたのち D - リボノラクトンとし、次いでナトリウムアマルガムで還元して D - リボースを得る方法が通常工業的に行なわれてきた。一方、アラビノースを水溶液中でモリブデン酸化合物を触媒としてエビメリ化してリボースを得る方法がいくつか知られている。たとえば、チェコスロバキア特許オ149472号(ケミカルアプストラクツ vol. 81、78189 k、1974

)には L - アラビノースから約335のエピメリ 化率で L - リボースを, 特開昭55-16469 9号には D - アラビノースから約25多のエピメ リ化率で D - リボースを得る方法が記載されてい る。さらに, 反応水溶液中のモリブデン酸の分離 を簡単にするためモリブデン酸化合物の代りにモ リブデン酸を担持したイオン交換樹脂又はイオン 交換機能を用いた方法が特開昭55-768894 号, 同57-54197号, 同57-54198 号に開示されており, D - アラビノースから D -リボースへのエピメリ化率はそれぞれ30.6多, 約25~305, 25.15である。

2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体を用いた糖液の分離方法がいくつか知られており、たとえば特公昭 5 9 - 2 5 6 0 0 号には異性化糖水溶液をカルシウム型、ストロンチウム型、バリウム型等の強酸性陽イオン交換樹脂へ導入して果糖水溶液とぶどう糖水溶液とに分離する方法が、特開昭

ボースを得る方法などが開示されている。その他, ホウ酸塩型にした強塩基性陰イオン交換樹脂を用いてリボースとアラビノースを分離する方法〔J. Am, Chem. Soc, 73, 2399(1951);同74, 2090(1952)〕も知られている。ホウ酸又はホウ酸塩含有糖液を分離する方法としては亜硫酸水素型又は亜硫酸型陰イオン交換体を用いる方法(特公昭52-9740号)が知られている。発明が解決しようとする問題点

D-アラビノース水溶液をモリブデン酸化合物の触媒下でエピメリ化して D-リポースを得る従来の方法では、エピメリ化率はせいぜい 20~30 まであり工業的に実施するには不十分であり、より高収率のエピメリ化が望まれている。

[発明の構成]

問題点を解決するための手段及び作用

57-54197号及び同5.7-54198号に は D - アラビノースをモリプデン酸イオンの存在 下でエピメリ化した反応液、即ち、Dーリポース $(25.1 \sim 28.0 \%)$, D $\sim T \ni U / - x (66.4)$ ~ 7 2.2 %), D - キシロースと D - リクソース (0.6~1.8%)を含有する水溶液をカルシウム 型、バリウム型、ストロンチウム型。アルミニウ ム型等の陽イオン交換樹脂カラムに通液してD-リポースを分離する方法が、また、特開昭55~ 1 6 4 6 9 9 号には D - アラビノースをモリブデ ン酸触媒下でエピメリ化した反応液から大部分(7 0 %) の未反応の D ~ アラビノース及び 無機物 を除去した母液, 即ちD-リポース(約70%), D-アラピノース(10%), D-キシロースと D - リクソース(10%)及び他の糖類副生成物 (10%)を含有する水性アルコール溶液をカル シウムイオン又はパリウムイオンを負荷した陽イ オン交換体上でクロマトグラフィ処理してD-リ

下に、さらにホウ酸化合物を加えて加熱することにより約70~948、特に有機溶媒を使用するという驚異的なエピメリ化をひし、高いっ含量の大力の関係を放射を変更した。では、カーリボースが生成し、カースとのでは、カースとのでは、カースを得ることができるので工業的によりがある。

次に、本発明の方法を具体的に説明する。

D-アラビノースをD-アラビノースに対して
0.5~3.0倍量(w/v)の水、有機溶媒又は含水
有機溶媒へ加え、得られた溶液又は懸濁液中へモ
リブデン酸イオンとしてD-アラビノースに対し

1~10%(w/w)のモリプデン酸化合物を加え, さらにD-アラビノースに対して 0.5~5.0倍モル, 好ましくは 1.5~3倍モルのホウ酸化合物を加え 30~120℃, 好ましくは 50~100℃ の反応温度で, 30~60分間攪拌する。

使用する溶媒としては水のほかメタノール、エタノール、n-プロパノール、イソプロパノール、sec-プタノール、n-プタノール、sec-プタノール、tert-プタノール、n-Tルコール、イソアミルアルコール、ロースキサノール、メチルアミルアルコール、2ーエチルーへキサノール、シエチレングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコール・ブロングリコールをファルにクリコールをファルカルピトール)などのアルコール類、アセトルカルピトール)などのアルコール類、アセトル

によつて反応液の出を 1 ~ 5 , 好ましくは 3 ~ 3.5 に調整する。また,反応溶媒として無水有機溶媒を用いる場合,特にホウ酸が好適である。

とりして得られた反応被を冷却するとます。とますの一部が析出するので、これを除去する。のにより後処理の負担を軽減するにに使用でなる。のまた、より酸化合物は必要に応じて低級フレンを、または、なり、本の強性を表生の分析といる。しか、本の特別のである。との特別処理に使用できるのである。

このD-リポースを含有する反応溶液をリポフラビンの合成原料として使用する場合、溶液中のD-リポースの含有率が高いため、D-リポースを単離せず、陰イオン交換樹脂で触媒類を除去し

メチルアセトン, メチルエチルケトン, ジオキサン, ピリジン, α-ピコリン, 2.6-ルチジン, アセトニトリル, N, N-ジメチルホルムアミド(DMF), N, N-ジメチルアセトアミド(DMA), ジメチルスルホキンド(DMSO) などの有機溶媒又はそれらの含水溶媒である。

使用するモリプデン酸化合物としては、モリプデン酸、モリプデン酸アンモニウム、モリプデン酸カリウム、モリプデン酸ナトリウム、モリプデン酸カルシウム、アセチルアセトンモリプデン酸塩などが挙げられ、特にモリプデンのVI価の化合物が好ましい。また、モリプデン酸を担持したイオン交換機能を用いてもよい。

使用するホウ酸化合物としては、ホウ酸、酸化ホウ素、ホウ酸メチル、ホウ酸エチル、ホウ酸アンモニウム、ホウ酸カリウム、ホウ酸ナトリウム、フエニルホウ酸などが挙げられる。ホウ酸エステル又はホウ酸塩を用いる場合、有機酸又は無機酸

た溶液を 4 - ニトロ - o - キシレン又は 3.4 - キシリジンの存在下接触還元し、生成した混合物を結晶化して 1 - D - リピチル - 3.4 - キシリジンを得、これをジアゾニウム塩溶液とカツブリング反応し、次いでバルビッール酸と縮合すればよい。

前記の反応溶液中には D - リポースのほか未反応 D - アラピノース、刷生成物の D - キシロースと D - リクソース、モリプデン酸化合物、ホウ酸化合物を含有し、その他使用した原料にもとずくイオン、副生成物が含まれることもある。

この反応溶液を 2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体を充填したカラム中へ通液し、水で溶離する。溶離する順序はモリプデン酸化合物、ホウ酸化合物、D-キシロースとD-リクソース、D-フラビノース、D-リボースの順であり、その溶離分布図を実施例 1 に基ずいてオ 1 図に例示した。また、陰イオン交換樹脂でモリプデン酸化合物をまた、陰イオン交換樹脂でモリプデン酸化合物を除去したあとの反応溶液の溶離分布図を実施例 3

に基ずいてオ2図に例示した。

2 価又は3 価の金属型陽イオン交換体としてはポリスチロールスルホン酸型強酸性イオン交換樹脂をカルシウム型、パリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型と成したものが好適に使用できる。

D-アラビノースの分画液にはホウ酸化合物及びモリプデン酸化合物が含まれるため、その溶液を一定濃度に濃縮し、加熱すれば再びエピメリ化反応が可能のため D-リボースの収率がさらに向上する。また、モリプデン酸化合物の分画液はほとんど不純物を含まないので再度反応に使用できるのも本方法の特徴である。

応容器内の温度はエタノールの沸点より高くなる。)で45分間攪拌下加熱した。反応終了後、溶媒を滅圧留去し、残渣に水50mlを加えて攪拌し、10℃に冷却して析出したホウ酸を沪別した。結晶を冷水で洗浄し、乾燥してホウ酸20.5分を回収した。沪液と洗液を合すると110mlであつた。

との溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

D-キシロースとD-リクソース他 1.8 %

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-313 510 ml を充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出液をフラクションコレクターによつて10 ml ずつ分画した。その流速は68 ml/時 であつた。

密出順序はモリプデン、ホウ酸、D-キシロースとD-リクソース、D-アラビノース、D-リポースであつた(オ1図参照)。容出液は全量

ができる。

次に本発明を実施例によりさらに詳細に説明すん。

実施例中、反応溶液中の糖分の組成及び結晶 D ーリボースの純度は糖分をホウ素化水素ナトリウムで還元し対応する糖アルコールとし、次いで無水トリフルオロ酢酸でアセテル化し、これをガスクロマトグラフィーにより測定した。また、モリプデン酸化合物及びホウ酸化合物の定量分析は前者をキレート滴定法により、後者を中和滴定法によって測定した。

たか, 実施例中, 使用したイオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318, SK-1B, WA-30 はすべて三菱化成工業(物製の商品名である。

実施例 1

D - アラビノース 2 5 9 をエタノール 5 0 ml に加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 1.7 5 9 及びホウ酸 2 5.8 9 を加えて反応温度 8 8 ℃ (反

1030mlであり、そのうちD-リボース分画としてフラクションNa43~103の610ml、D-アラビノース・ホウ酸分画としてフラクションNa11~24の140mlをそれぞれ分取した。D-リボース分画液を合し、溶媒を初た。この残をしてシロップ残渣23.1分を得た。この残渣にエタノール40mlを加え冷蔵庫に一晩放置すると結晶が析出したので严取し、乾燥してD-リボースの結晶20.4分(81.6分)を得た。融点86℃。[a]D-18.4°(C=1.0,水)。納度99.7分。

さらに、D-アラビノース・ホウ酸分画液を減 圧濃縮してシロップ状としたのちエタノール5ml を加え90℃で40分間攪拌下加熱した。反応後、水10mlを加えて6℃に冷却し、析出したホウ酸 を戸別、洗浄した。戸液と洗浄液を合した溶液を 上記と同様の方法に準じてクロマト分離、結晶化 等を行なつて D - リ ポースの結晶 1.3 8 g (5.5 g) を得た。 融点 8 6.0 C.。 純度 9 9.8 g。 合計の収率は 8 7.1 g であつた。

また、モリプデン分画及びアラビノース・ホウ酸分画中のモリプデンとホウ酸の量はモリプデンとして 0.9 g, ホウ酸として 5.1 g 含まれており定量的に回収できた。

実施例 2

D-アラビノース20分をメタノール40mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム1.5分及びホウ酸20.6分をオートクレーブに入れ、88℃40分間提拌下加熱した。反応終了後、オートクレーブから反応液を取出し、溶媒を減圧留去し、残渣に水50mlを加えて提拌し、冷蔵庫中に一晩放置した。析出したホウ酸を戸別し、冷水35mlで洗浄し、乾燥してホウ酸16分を回収した。戸液と洗液を合すると92mlであり、この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

圧磯縮し、イソブロパノール 5 mlを加えて反応温度88℃で攪拌下60分間反応した。反応終了後、溶媒を減圧留去し、水30 mlを加え4℃に冷却し、析出したホウ酸を戸別、洗浄した。戸液と洗液の合計は40 mlであり、この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

7 3. 2 %

D-アラビノース

1 5.3 %

D - キシロースと D - リクソース他 1 1.4%

この容液を上記と同様の方法に準じてクロマト 分離、結晶化等を行なつて'D - リボースの結晶 1. 3 4 F (6.7 f) を得た。融点 8 6.2 C。 純度 9 9.8 f。

合計の収率は82.2%であつた。

実施例 3

D - アラビノース 2 5 g をジオキサン 4 5 ml に 加え、さらにモリプデン酸アンモニウム 1.8 g 及 びホウ酸 3 0 g を加え、9 0 C で 4 0 分間攪拌下 D-リポース

8 7. 8 %

D - アラピノース

1 0. 4 %

D - キシロースと D - リクソース 他 1.7 ×

この溶液にメタノール35mlを加えカルシウム型に変換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-31S 510mlを充填したカラムに通液し、水を用いて75ml/時の流速で溶出した。溶出液を15mlずつ分画し、全量990mlを得た。そのうちD-リポース分画450ml、D-アラビノース・ホウ酸分画210ml、モリプデン分画240mlであつた。

D - リボース分画液を合し、溶媒を減圧乾固して得られたシロツブ残渣 1 7.2 をヘエタノール2 0 xelを加えて冷蔵庫に一晩放置し、析出した結晶を严取し、乾燥して D - リボースの結晶 1 5.1 タ (7 5.5 多)を得た。融点 8 6.5 ℃。純度 9 9.5 %。

次に、アラビノース・ホウ酸分面液を合し、液

加熱した。次いで、実施例1と同様の操作によつ てホウ酸23.8分を回収し、液量78mlの水溶液 を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであ つた。

D-リポース

9 4. 2 %

D-ナラビノース

4.9 %

D-キシロースとD-リクソース他 0.9 %

との溶液を遊離型に調整したスチレン系弱塩基性除イオン交換樹脂ダイヤイオンWA-30を20ml用いてモリブデン酸を除去した。この処理液を80mlまで減圧濃縮し、カルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318510mlを充填したカラムに通液し、水で連続的に溶出して12mlずつ分画した(分2図参照)。流速は98ml/時であつた。溶出液の全量は960mlであり、そのうちD-リボース分画としてフラクションNa31~80の600ml, D-アラビノース・ホウ酸分画としてフラクションNa14~

30の204mlを分取した。

D - リポース分画液中の糖分の組成は D - リポース 9 9.2 %, D - アラビノース他 0.8 % であつた。

この溶液を減圧乾固し、エタノール 3 5 mlを加 えて冷蔵庫へ一晩放置し、析出した結晶を严取し、 乾燥して D - リボースの結晶 2 0.8 g (8 3.2 f)を得た。 融点 8 6.4 C。 純度 1 0 0 f。

実施例 4

D-アラビノース10分を5分含水イソプロパノール25mlに加え、さらにモリプデン酸アンモニウム0.8分及びホウ酸12.6分を加え、90℃で50分間攪拌下加熱した。次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸9.5分を回収し、液量45mlの水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

8 9. 5 %

D - アラビノース

8. 2 %

に水 2 0 mlを加え、1 0 ℃に冷却した。析出した ホウ酸を沪別し、水洗してホウ酸 1 3.2 分を回収 した。 戸液と洗液を合わせた溶液 6 0 ml 中の糖分 の組成は次の通りであつた。

6 9.8 %

D - アラビノース

2 7.8 %

D-キシロースとD-リクソース他 2.45

この溶液をバリウム型に交換した強酸性隔イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500mlを 充填したカラムに通液し、カラム内の温度を40 でに保持しながら、水で溶出した。流速は70 ml/時 であつた。溶出液をモリプデン分面240 ml, D-アラビノース・ホウ酸分面190ml, D

D - リポース分画液の糖分の組成は D - リポース 9 8.2 %, D - アラビノース 1.2 %, その他 0.5 %であつた。

この容液を減圧乾固してシロップ残渣13.7分

D-キシロースとD-リクソース他 2.2 多

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂 S K - 1 B 1 0 0 0 ml を充填したカラムに通液し、流速 2 0 0 ml/時 で水によつて溶出した。溶出液を 1 5 ml ずつ分画し、モリブデン分画 4 5 0 ml, D - アラビノース・ホウ酸分画3 9 0 ml, D - リボース分画 9 0 0 ml を分取した。

D-リポース分画液中の糖分の組成は D-リポース 9 8.7 %, D-アラビノース 0.8 %, その他 0.5 % であつた。

この溶液を減圧乾固し、エタノール 1 5 ml で結晶化して D - リボースの結晶 7.6 f (76 f)を得た。融点 8 6 C。純度 9 9.8 f。

奥施例 5

D-アラビノース209を水15mlに加え、さらにモリブデン酸ナトリウム219及びホウ酸メチル289を加え酢酸でH3.2に調整し、93℃で50分間攪拌下加熱した。反応終了後、反応液

を得, とれにエタノール 1 5 ml を加えて結晶化し, 戸取し, 乾燥して D - リポースの結晶 1 1.4 g (57 g) を得た。融点 8 6.2 C。純度 9 9.5 g。 実施例 6

9 3.4 %

D-アラビノース

5.8%

D - キシロースと D - リクソース他 0.7 %

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 1500 mlを充塡したカラムに通液し、水を用いて 流 速285ml/時 で浴出した。分取したD-リボース 分画液 1 0 8 0 mlを減圧乾固してシロップ残 渣 5 6.6 gを得た。 これをエタノール 8 0 ml にて結晶化して D - リポースの結晶 5 1.6 g (8 6 %)を得た。

一方、D-アラビノース・ホウ酸分画液 4 8 0 ml 中の糖分の組成はD-アラビノース8 5. 4 %, D-キシロースとD-リクソース他 1 1. 4 %, D-リボース 3. 2 % であり、さらにホウ酸 1 0. 2 %を含有していた。また、モリプデン分画液 5 5 5 ml 中にはモリプデン 2. 4 % 及びホウ酸 3. 2 % を含有していた。

D-アラビノース・ホウ酸分面液を減圧機縮してシロップ状とし、これにモリブデン酸アンモニウム 0.1 を及びジオキサン 5 mlを加え、880で45分間加熱攪拌した。反応終了後、水 50 mlを加え、10℃に冷却し、析出物を評別した評液中の糖分の組成は D-リボース 78.7%、D-アラビノース 11.5%、D-キシロースとD-リクソ

この溶液をストロンチウム型に交換した強酸性 陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500 mlを充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出 液を10mlずつ分画した。D-リポースの分画液 を集めて減圧乾固し、得られたシロップ残渣をエ タノール20mlで結晶化し、严取し、乾燥してD -リポースの結晶11.89(78.7%)を得た。

D-キシロースとD-リクソース他 2.5 %

実施例 8

融点 8 5.8℃。納度 9 9.7%

D-アラビノース159を水20mlに加え、さらにホウ酸ナトリウム(Na₂B₄O₇・10H₂O)57.29及びモリプデン酸(80%)1.59を加え、得られた水溶液を希硫酸で出3.2に調整し、92で40分間加熱攪拌した。反応終了後、反応液を8でまで冷却し、析出したホウ酸、硫酸ナトリウムを沪別し、その沪液を強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオン8K-1Bで処理して脱塩した。

ース他10.8%であつた。

この溶液を上記と同様の方法によつて、クロマト分離、結晶化を行なつて D ~ リボースの結晶 1.6 分(2.6 %)を得た。 融点 8 6.4 %。純度100%。

合計の収率は88.6%であつた。

実施例 7

D-アラビノース159を59含水エチレングリコール40mlに加え、さらにホウ酸メチル319を加えたのち希硫酸で出る3.3に調整した。そとにモリブデン酸アンモニウム1.29を加え90℃で40分間攪拌した。反応終了後、反応液を10℃まで冷却し、析出物を沪別し、結晶を25mlの冷水で洗浄した。沪液を滅圧濃縮して溶媒を留去したあと水50mlを加えた。この水溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

9 0. 2 %

7. 3 %

処理液を 6 0 ml まで減圧機縮したのち糖分の組成を削定すると次の通りであつた。

6 8.5 %

2 9. 1 %

D-キシロースとD-リクソース他 2.4 %

この溶液をアルミニウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-31S 500mlを充填したカラムに通液し、流速88ml/時をもつて水で溶出し、溶出液を10mlずつ分画した。D-リボース分画液を合し減圧乾固し、エタノールから結晶化を行なつてD-リボースの結晶9.19(60.6%)を得た。融点86℃。純度99.5%。

D - リポース含有溶液をリポフラビンの合成に 使用する場合には次の通りに行なう。

参考例

D - アラビノース 1 6.0 g を ジオキサン 3 0 ml に加え、モリプデン酸アンモニウム 1.1 5 g 及び ホウ酸 1 8.5 分を加え、8 8 ℃で 4 5 分間加熱攪拌した。前記実施例と同様の操作でホウ酸を戸別したあとの溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

D - リポース 9 2. 5 %

D - アラピノース 6.4 %

D-キシロースとD-リクソース他 1.1 %

この溶液を弱塩基性陰イオン交換樹脂ダイヤイオンWA-30を12ml用いて処理しモリブデン酸を除去した。この溶液を糖濃度が約50%になるまで機縮して500mlのオートクレープ中へ入れ、さらにメタノール230ml、3.4ーキンリジン12.6分、酢酸0.3ml、酢酸ナトリウム0.4分、ラネーニッケル9.0分(含水)を加え水素を充填し、60℃で80分間提拌した。反応終了後、反応液からラネーニッケルを沪別し、沪液を約200mlまで機縮し、冷却すると結晶が析出した。この結晶を沪取し、50%メタノールで再結晶して1

つづいて、この反応被をカルンウム型、バリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型になり はまかってカラフィーを一回行なり ことにより 9 5 5 5 以上の回収率で、9 9.5 5 5 以上の高純度の D - リポースを得ることができる。 さらに、クロマトク離によつて回収された未反応 D - アラビノース を継によつで及びホウ酸は再使用することができる。

従つて、本発明方法は極めて高収率にD・リポースを製造することができるので工業的に非常に有益な方法である。

4. 図面の簡単な説明

① ---- D - リポース分画 ① ---- D - ア ラピノース分画 ⑩ ---- D - キシロースと D - リクソースの分画 ⑩ ---- ホウ酸分画 - D - リビチル - 3, 4 - キシリジンの結晶 2 4. 4 g (8 9. 7 %) を得た。融点 1 4 5 ℃。 [a ·] D -2 1. 8° (C = 0. 4 , メタノール)

とうして得られた1-D-リピチル-3,4-キシリジンを常法に従つてジアゾニウム塩溶液とカップリング反応し、次いでパルピッール酸と縮合すればリポフラビンが得られる。

〔発明の効果〕

従来のD-アラビノースのエピメリ化反応は水の溶媒のもと、モリプデン酸化合物を触媒として行ない、D-リポースへのエピメリ化率は20~30多程度であつた。

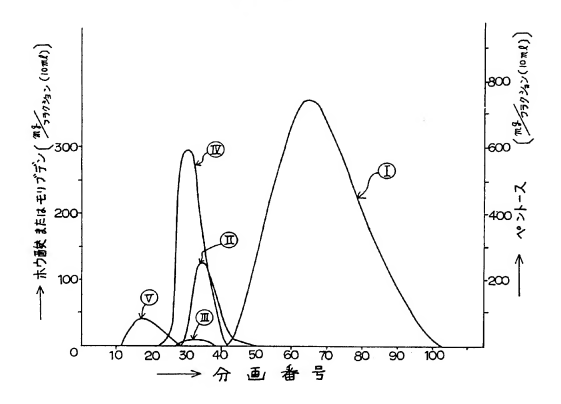
本発明方法は、従来の方法にホウ酸化合物を添加し、さらに溶媒として水のほか有機溶媒又は含水有機溶媒を使用することによりエピメリ化率を約70~94%にまで向上させることができた。 特に、溶媒として有機溶媒を使用すると約90~94%という驚異的なエピメリ化率を示した。

(7) ---- モリプデン分画

出 顧 人 東京田辺製薬株式会社 代 理 人 久 高 将 信(外一名)

図面の浄書(内容に変更なし)

S 1 S



手 統 補 正 書 (方式)

昭和60年7月11日

特許庁長官 宇 賀 道 郎 殿

1. 事件の表示 特願昭 6 0 - 5 3, 4 3 2 号

2. 発明の名称 D - リポースの製造方法

3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人

東京田辺製薬株式会社

4.代 理 人

東京都港区虎ノ門1-1-12, 虎ノ門ビル505号

(6217) 久 高 将 信 (外一名)

5.補正命令の日付 昭和60年6月25日 (発送)

6.補正の対象 願書及び明細書全文並に図面

7.補正の内容 別紙のように願書及び明細書の浄書 並に適正な図面 (いずれも内容に変更なし)を

